The Delphion Integrated View

Get Now: PDF | More choices ... Tools: Add to Work File: Create new Work File View: INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent

> 위Title: JP61212592A2: PRODUCTION OF D-RIBOSE

Prepn. of D-ribose from D-arabinose - by epimerisation under heat in ag. Prwent Title:

soln. contg. organic solvent, molybdic cpd. and boric acid [Derwent Record]

JP Japan Country:

A (See also: <u>JP5058438B4</u>) ଟ୍ଟ Kind:

HAGIRI HIROSHI; **Variable**Inventor:

> **TOBE TAKASHI:** HATTORI MASAHIKO:

TOKYO TANABE CO LTD PAssignee:

News, Profiles, Stocks and More about this company

1986-09-20 / 1985-03-19 Published / Filed:

> JP1985000053432

Number:

₽ IPC Code: C07H 3/02; B01J 39/04; C07H 1/00;

1985-03-19 JP1985000053432 Priority Number:

> **PAbstract:** PURPOSE: To obtain the titled compound in high yield, by

> > carrying out the epimerization of D-arabinose using a molybdic acid compound as a catalyst in the presence of a boric acid compound, and treating the reaction liquid with a column of a metal-type cation

exchange material.

CONSTITUTION: D-arabinose used as the starting raw material is epimerized by heating preferably at 50W100°C in water, organic solvent or hydrous organic solvent in the presence of a molybdic acid compound (preferably a VI-valent compound) and a boric acid compound. The obtained reaction liquid is passed through a column packed with a 2- or 3-valent metal-type cation exchange material (preferably polystyrenesulfonic acid-type strongly acidic ion exchange resin converted to Ca-type, etc.) and eluted usually with water to separate the objective compound. The amount of the boric

acid compound is preferably 1.5W3mol per 1mol of the raw

material.

COPYRIGHT: (C)1986, JPO& Japio

PINPADOC Legal Status:

ieension

None

Get Now: Family Legal Status Report

영Family:

Show 2 known family members

POther Abstract

DERABS C86-289070 DERC86-289070









this for the Gallery ...

4/22/2004

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 212592

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)9月20日

C 07 H 3/02 B 01 J 39/04 C 07 H 1/00 7330-4C 8017-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

匈発明の名称

Dーリボースの製造方法

切

②特 願 昭60-53432

②出 願 昭60(1985)3月19日

⑩発 明 者 波

弘

彦

船橋市習志野台2-72-2

砂発明者 戸部

岳 志

東京都江東区亀戸5-29-4 成田方

@発明者服部雅

東京都世田谷区下馬6-29-1 東京田辺製薬株式会社世

田谷寮

⑪出 顋 人 東京田辺製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目7番地3

砂代 理 人 弁理士 太田 恵一

明和音の浄珠(内容に変更なし)

1. 発明の名称

D-リポースの製造方法

2. 特許請求の範囲

- (1) 水、有機溶媒又は含水有機溶媒中へ D アラピノース及びモリプデン酸化合物を加え、さらにホウ酸化合物を添加して加熱下でエピメリ化反応を行ない、次いで反応液を 2 個又は 3 価の金属型陽イオン交換体のカラムに通液して D リポースの製造方法。
- (2) 金属型陽イオン交換体の金属がカルシウム、 パリウム、ストロンチウム又はアルミニウムである特許請求の範囲オ(1)項記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(発明の目的)

産業上の利用分野

. 本発明はD-リポースの製造方法に関する。さ

らに詳しくは、D-アラビノースをモリブデン酸化合物及びホウ酸化合物の存在下でエビメリ化反応を行ないD-リポースを高収率で製造する方法に関する。

従来の技術

従来, D・リポースを生産する方法としては, 天然物から抽出する方法, 微生物による醱酔法, 化学合成法などが知られている。

化学合成法としては D - グルコースを酸素で酸化して D - アラボン酸とし、これをアルカリ条件下で D - リボン酸としたのち D - リボノラクトンとし、次いでナトリウムアマルガムで還元して D - リボースを得る方法が通常工業的化でモリボースを得る方法がいくつか知られている。たとえば、チェコスロパキア特許オ 1 4 9 4 7 2 号 (ケミカルアプストラクシ vol. 8 1、7 8 1 8 9 k、1974

)には L - アラビノースから約33 多のエピメリ 化率で L - リポースを、特開昭55-16469 9 号には D - アラビノースから約25 多のエピメ リ化率で D - リポースを得る方法が記載されている。 さらに、反応水溶液中のモリブデン酸の分離 を簡単にするためモリブデン酸化合物の代すイン 交換機雄を用いたイオン交換樹脂又はイオン 交換機雄を用いたが特開昭55-76894 号に開示されており、D-アラビノースからD-リポースへのエピメリ化率はそれぞれ30.6%、 約25~30%、25.1%である。

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を用いた 糖液の分離方法がいくつか知られており、たとえば特公昭 5 9 - 2 5 6 0 0 号には異性化糖水溶液 をカルシウム型、ストロンチウム型、バリウム型 等の強酸性陽イオン交換樹脂へ導入して果糖水溶液とぶどう糖水溶液とに分離する方法が、特開昭

ポースを得る方法などが開示されている。その他, ホウ酸塩型にした強塩基性酸イオン交換樹脂を用いてリポースとアラピノースを分離する方法〔J. Am, Chem. Soc, 73, 2399(1951); 同 74, 2090(1952)〕も知られている。ホウ酸又 はホウ酸塩含有糖液を分離する方法としては亜硫 酸水素型又は亜硫酸型陰イオン交換体を用いる方 法(特公昭52-9740号)が知られている。 発明が解決しようとする問題点

D-アラビノース水溶液をモリブデン酸化合物の触媒下でエピメリ化して D-リポースを得る従来の方法では、エピメリ化率はせいせい 20~30 まであり工業的に実施するには不十分であり、より高収率のエピメリ化が望まれている。

(発明の構成)

問題点を解決するための手段及び作用

本発明者らは、D-アラピノースを水、有根溶 供又は含水有根溶媒中モリブデン酸化合物の存在

57-54197号及び同5.7-54198号に は D - アラビノースをモリプデン酸イオンの存在 下でエピメリ化した反応放、即ち、D-リポース (25.1~28.0%), D-アラピノース(66.4 ~ 7 2. 2 \$), D - + シロースと D - リクソース (0.6~1.8 %)を含有する水溶液をカルシウム 型、パリウム型、ストロンチウム型、アルミニウ ム型等の陽イオン交換樹脂カラムに通液してD-リポースを分離する方法が、また、特開昭55% 164699号にはD-アラピノースをモリプデ ン酸触媒下でエピメリ化した反応液から大部分(709)の未反応のD~アラビノース及び無機物 を除去した母液、即ちD-リポース(約70%)。 D - アラピノース(10 #), D - キシロースと D - リクソース(1 0 %)及び他の糖類岡生成物 (10%)を含有する水性アルコール溶液をカル シウムイオン又はパリウムイオンを負荷した陽イ オン交換体上でクロマトグラフィ処理してD-リ

次に, 本発明の方法を具体的に説明する。.

D-アラビノースをD-アラビノースに対して
0.5~3.0倍量(w/v)の水、有機溶媒又は含水
有機溶媒へ加え、得られた溶液又は懸濁液中へモ
リブデン酸イオンとしてD-アラビノースに対し

1~10 f (w/w) のモリブダン酸化合物を加え。 さらに D - アラビノースに対して 0.5~5.0 倍モル, 好ましくは 1.5~3 倍モルのホウ酸化合物を加え 30~120℃, 好ましくは 50~100℃ の反応温度で、30~60分間提择する。

使用する溶媒としては水のほかメタノール、エタノール、n-ブロパノール、イソブタノール、500-ブタノール、1 tert - ブタノール、1 tert - ブタノール、500-ブタノール、1 tert - ブタノール、500-ブタノール、1 tert - ブタノール、500-ブタノール、1 tert - ブタノール、500-ブミルアルコール、1 サン・ファンカンール、2 サン・グリコール、2 サン・グリコール、ブローン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールをファン・ブロールカルビトール)などのアルコール類、アセトール

によつて反応被の出を 1 ~ 5 , 好ましくは 3 ~ 3.5 に調整する。また,反応溶媒として無水有機溶媒を用いる場合,特にホク酸が好適である。

とかりして得られた反応を合わするとホウ酸とホウ酸をおして存却するので、これを除去することができる。これでは、また、カウ酸化合物は必要に応じたが、カウ酸化合物は必要に応じたが、カウ酸化合物は必要なが、カウ酸化合物は必要なが、カウ酸化合物は必要なが、カウ酸化合物は必要なが、カウ酸化合物は必要なが、カウ酸化合物は必要なが、カウ酸化合物は必要なが、大力酸化が、大力酸化分析の方法を分析の方法を分析の方法を分析のできるのである。

このD-リポースを含有する反応溶液をリポフ ラピンの合成原料として使用する場合、溶液中の D-リポースの含有率が高いため、D-リポース を単離せず、防イオン交換樹脂で触媒類を除去し メチルアセトン、メチルエチルケトン、ジオキサン、ピリジン、α - ピコリン、2.6 - ルチジン、アセトニトリル、N、N - ジメチルホルムアミド(DMF)、N、N - ジメチルアセトアミド(DMA)、ジメチルスルホキシド(DMSO)などの有機溶媒又はそれらの含水溶媒である。

使用するモリブデン酸化合物としては、モリブデン酸、モリブデン酸アンモニウム、モリブデン酸カリウム、モリブデン酸ナトリウム、モリブデン酸カルシウム、アセチルアセトンモリブデン酸塩などが挙げられ、特にモリブデンのVI 価の化合物が好ましい。また、モリブデン酸を担持したイオン交換機能を用いてもよい。

使用するホウ酸化合物としては、ホウ酸、酸化 ホウ素、ホウ酸メチル、ホウ酸エチル、ホウ酸ア ンモニウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸ナトリウム、 フエニルホウ酸などが挙げられる。ホウ酸エステ ル又はホウ酸塩を用いる場合、有機酸又は無機酸

た溶液を 4 - ニトロー 0 - キシレン又は 3. 4 - キッリシンの存在下接触還元し、生成した混合物を結晶化して 1 - D - リピチル - 3. 4 - キンリジンを得、これをジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルピッール酸と縮合すればよい。

前記の反応溶液中には D - リポースのほか未反 応 D - アラピノース、 剛生成物の D - キシロース と D - リクソース、モリブデン酸化合物、ホウ酸 化合物を含有し、その他使用した原料にもとずく イオン、 剛生成物が含まれることもある。

に基ずいてオ2図に例示した。

`}

.)

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体としてはポリスチロールスルホン酸型強酸性イオン交換樹脂をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型と成したものが好適に使用できる。

D-アラビノースの分面放にはホウ酸化合物及びモリプデン酸化合物が含まれるため、その溶液を一定機度に機縮し、加熱ナれば再びエビメリ化反応が可能のため D ~ リポースの収率がさらに向上する。また、モリプデン酸化合物の分面液はほとんど不納物を含まないので再度反応に使用できるのも本方法の特徴である。

応容器内の温度はエタノールの沸点より高くなる。)で45分間提排下加熱した。反応終了後、溶媒を滅圧留去し、残渣に水50mlを加えて攪拌し、10℃に冷却して折出したホウ酸を戸別した。結晶を冷水で洗浄し、乾燥してホウ酸20.5%を回収した。戸波と洗液を合すると110mlであつた。

この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D - リポース

9 0.5 🗲

D - アラビノース

7.7 %

D-キシロースとD-リクソース他 1.8 ダ

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-313 510mlを充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出液をフラクションコレクターによつて10mlずつ分面した。その流速は68ml/時であつた。

辞出順序はモリブデン、ホウ酸、D・キシロースとD・リクソース、D・アラビノース、D・リボースであつた(オ1図参照)。辞出被は全量

ができる。

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明す。

実施例中,反応溶液中の糖分の組成及び結晶 D ーリボースの純度は糖分をホウ素化水素ナトリウムで透元し対応する糖アルコールとし、次かいで無水トリフルオロ酢酸でアセテル化し、これをガスクロマトグラフィーにより測定した。また、モリブデン酸化合物及びホウ酸化合物の定量分析により、後者を中和滴定法によって測定した。

なか、実施例中、使用したイオン交換樹脂ダイヤイオン MK-318、 SK-1B、 WA-30 はすべて三菱化成工乗機製の商品名である。

実施例 1

D - アラビノース259をエタノール50mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.759 及びホウ酸25.89を加えて反応温度88℃(反

さらに、D・アラビノース・ホウ酸分面液を減 圧機縮してシロップ状としたのちエタノール5ml を加え90℃で40分間提拌下加熱した。反応後、 水10mlを加えて6℃に冷却し、析出したホウ酸 を沪別、洗浄した。戸液と洗浄液を合した溶液を 上記と同様の方法に単じてクロマト分離、結晶化

8 7. 8 %

等を行なつて D - リポースの約品 1.3 8 9 (5.5 %) を得た。 融点 8 6.0 °C.。 純度 9 9.8 %。 合計の収率は 8 7.1 % であつた。

また、モリブデン分面及びアラビノース・ホウ酸分画中のモリブデンとホウ酸の量はモリブデンとして 0.9 分、ホウ酸として 5.1 分合まれており定量的に回収できた。

实施例 2

7

()

D-アラビノース209をメタノール40mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.59及びホウ酸20.69をオートクレーブに入れ、88℃40分間提拌下加熱した。反応終了後、オートクレーブから反応液を取出し、溶媒を減圧留去し、残渣に水50mlを加えて提拌し、冷蔵庫中に一晩放置した。析出したホウ酸2元。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。戸で、169を回収した。

圧機縮し、イソブロパノール 5 mlを加えて反応 B 度 8 8 ℃で撹拌下 6 0 分間反応した。反応終了後、溶媒を減圧 留去し、水 3 0 mlを加え 4 ℃に冷却し、析出したホウ酸を P 別、洗浄した。 P 液と洗液の合計は 4 0 ml であり、との溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D - リ ポ - ス 7 3. 2 ≸

D - アラピノース 1 5.3 **%**

D - キシロースと D - リクソース他 1 1.4 %

この溶液を上配と同様の方法に準じてクロマト 分離、結晶化等を行なつて'D - リポースの結晶 1. 3 4 9 (6.7 %)を得た。融点 8 6.2 ℃。 純度 9 9.8 %。

合計の収率は82.2%であつた。

実施例 3

D-アラビノース259をジオキサン45mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.89及びホウ酸309を加え、90℃で40分間提拌下

D - リポース

D - アラビノース 1 0.4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.7 チ

との溶液にメタノール35mlを加えカルシウム型に変換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 510mlを充填したカラムに通液し、水を用いて75ml/時の流速で溶出した。溶出液を15mlプロ分画し、全量990mlを得た。そのうちD-リポース分画450ml, D-アラビノース・ホウ酸分画210ml, モリプデン分画240mlであつた。

D - リポース分面液を合し、溶媒を減圧乾固して得られたシロンプ残後17.29 ヘエタノール20 mlを加えて冷蔵庫に一晩放置し、析出した結晶を严取し、乾燥してD - リポースの結晶15.19(75.5%)を得た。融点86.5℃。純度99.5%。

次に、アラピノース・ホウ酸分面液を合し、波

加熱した。次いで、実施例 1 と同様の操作によつてホウ酸 2 3.8 9 を回収し、液量 7 8 mlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであった。

D - リポース 9 4. 2 多

D - アラビノース 4.9 %

D - キシロースと D - リクソース 他 0.9 ×

との帝族を遊離型に調整したスチレン系 野塩基性陰イオン交換樹脂ダイヤイオン WA-30を20 ml 用いてモリブデン酸を除去した。 との処理液を 80ml まで減圧機縮し、カルシウム型に交換した 強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン MK-318 510ml を充塡したカラムに通液し、水で連続的 に溶出して12ml ずつ分面した(オ2図参照)。 流速は98ml/時であつた。溶出液の全量は960 ml であり、そのりちD-リボース分面としてフラ クションNa31~80の600ml, D-アラビノ ース・ホウ酸分面としてフラクションNa14~ 30の204mを分取した。

D - リポース分面液中の糖分の組成は D - リポース 9 9.2 %, D - アラビノース他 0.8 %であつた。

この溶液を波圧乾固し、エタノール 3 5 mlを加 えて冷蔵庫へ一晩放置し、析出した結晶を严取し、 乾燥して D - リポースの結晶 2 0.8 g (8 3.2 s)を得た。融点 8 6.4 C。純度 1 0 0 f。

奥施例 4

D-アラビノース109を5場合水イソブロバノール25mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム089及びホウ酸12.69を加え、90℃で50分間提拌下加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸9.59を回収し、液量45mlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

8 9. 5 %

D-アラビノース

8. 2 %

に水20 配を加え、10 ℃に冷却した。析出した ホウ酸を戸別し、水洗してホウ酸 1 3.2 分を回収 した。戸液と洗液を合わせた溶液 6 0 配中の糖分 の組成は次の通りであつた。

6 9.8 %

D - アラビノース

2 7.8 \$

D - キシロースと D - リクソース 他 2.4 \$

との溶液をパリウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500 aleを充塡したカラムに通液し、カラム内の温度を40 Cに保持しながら、水で溶出した。流速は 7 0 al/時 であつた。溶出液をモリブデン分画 2 4 0 al, D-アラビノース・ホウ酸分画 1 9 0 ml, D-リポース分画 4 5 0 mlの順に分取した。

D - リポース分面液の糖分の組成は D - リポース 9 8.2 %, D - アラビノース 1.2 %, その 他 0.5 %であつた。

この容液を減圧乾固してシロップ吸流13.79

D-キシロースとD-リクツース他 2.2 %

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性隔イオン交換樹脂 3 K-1 B 1 0 0 0 al を充填したカラムに通液し、流速 2 0 0 al/時 で水によつて溶出した。溶出液を1 5 al ずつ分画し、モリブデン分面 4 5 0 al 、D-アラピノース・ホウ酸分 画3 9 0 al 、D-リポース分画 9 0 0 al を分取した。D-リポース分画液中の額分の組成は D-リポース9 8.7 多、D-アラピノース 0.8 多、その他

この溶液を減圧乾固し、エタノール 1 5 配で結晶化して D - リポースの結晶 7.6 分 (7 6 分) を得た。 融点 8 6 ℃。 純度 9 9.8 分。

実施例 5

0.5 ダであつた。

D-アラビノース209を水15mlに加え、さらにモリブデン酸ナトリウム2.19及びホウ酸メテル289を加え酢酸で出3.2に調整し、93℃で50分間提拌下加熱した。反応終了後、反応液

を得, これにエタノール 1 5 ㎡を加えて結晶化し、 严取し, 乾燥して D - リポースの結晶 1 1.4 牙(5 7 5)を得た。 融点 8 6.2 ℃。 純度 9 9.5 %。 実施例 6

D・アラビノース609をジオキサン110㎡に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 4.89及びホウ酸 61.89を加え、88℃で45分間反応した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸 48.29を回収し液量 210㎡の水溶液を得た。との溶液中の糖分の組成は次の通りであった。

9 3. 4 %

D - アラビノース

5. 8 %

D - キシロースと D - リクソース他 0.7 %

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性隔イオン交換機脂ダイヤイオンMK-31S 1500 mlを充填したカラムに通液し、水を用いて流速 285ml/時で溶出した。分取したD-リポース 7

一方、D-アラビノース・ホウ酸分面液 4 8 0 at 中の糖分の組成はD-アラビノース 8 5. 4 %、D-キシロースとD-リクソース他 1 1. 4 %、D-リポース 3. 2 % であり、さらにホウ酸 1 0. 2 %を含有していた。また、モリブデン分面液 5 5 5 at 中にはモリブデン 2. 4 % 及びホウ酸 3. 2 % を含有していた。

D-アラピノース・ホウ酸分面液を減圧機縮してシロップ状とし、これにモリブデン酸アンモニウム 0.1 9 及びジオキサン 5 mlを加え、88 C で45 分間加熱攪拌した。反応終了後、水50 mlを加え、10 C に冷却し、析出物を严別した严液中の糖分の組成は D-リポース 78.7 %、D-アラピノース 11.5 %、D-キシロースとD-リクソ

D-キシロースとD-リクソース他 2.5 %

この溶液をストロンチウム型に交換した強酸性 開イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500 配を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出 液を10配ずつ分画した。D-リポースの分画液 を集めて波圧乾固し、得られたシロップ残渣をエ タノール20配で結晶化し、戸取し、乾燥してD -リポースの結晶11.89(78.75)を得た。 胎点85.8℃。純度99.75

実施例 8

D - アラビノース 1 5 分を水 2 0 ml に加え、さらにホウ酸ナトリウム (Na 2 B 4 O 7 ・ 1 0 H 2 O) 5 7. 2 分及びモリブデン酸 (8 0 多) 1. 5 分を加え、 得られた水溶液を希硫酸で出 3. 2 に調整し、 9 2 で 4 0 分間加熱撹拌した。反応終了後、反応液を 8 でまで冷却し、析出したホウ酸、硫酸ナトリウムを ア別し、その ア液を 強酸性隔イオン 交換 間 がイヤイオン 3 K - 1 B で処理して 脱塩した。

- ス他10.8gであつた。

この溶液を上配と同様の方法によつて、クロマト分離、結晶化を行なつて D - リボースの結晶 1.6 g (2.6 %)を得た。 触点 8 6.4 %。 純度100 %。

合計の収率は88.6%であつた。

夹施例 7

D - アラビノース159を5場合水エチレングリコール40 mlに加え、さらにホウ酸メチル319を加えたのち希硫酸で出を3.3に調整した。そとにモリブデン酸アンモニウム1.29を加え90℃で40分間攪拌した。反応終了後、反応液を10℃まで冷却し、析出物を評別し、結晶を25mlの冷水で洗浄した。評液を減圧機縮して溶媒を留去したあと水50mlを加えた。この水溶液中の糖分の組成は次の通りであった。

D・リポース

9 0. 2 %

D-ナラピノース

7. 3 %

処理液を 6 0 m/まで減圧機縮したのち糖分の組成を測定すると次の通りであつた。

D-リポース

6 8.5 %

D - アラビノース

2 9. 1 %

D-キシロースとD-リクソース他 2.4%

この溶液をアルミニウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを充填したカラムに通液し、流速8 8 ml/時 をもつて水で溶出し、溶出液を10 ml ずつ分両した。 D-リポース分画液を合し減圧乾固し、エタノールから結晶化を行なつてD-リポースの結晶9.1 9(60.6%)を得た。融点86℃。純度99.5%。

D - リポース含有溶液をリポフラビンの合成に 使用する場合には次の通りに行なう。

公安例

D - アラビノース 1 6.0 g を ジオ キサン 3 0 ml に加え、モリブデン酸アンモニウム 1.1 5 g 及び

特開昭61-212592(8)

ホウ酸 1 8.5 9 を加え、8 8 ℃で 4 5 分間加熱投 拌した。前記実施例と同様の操作でホウ酸を評別 したあとの溶液中の額分の組成は次の通りであつ た。

D - リポース 9 2.5 \$

D - ア 9 ピ ノ ー ス 6.4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.1 多

この溶液を弱塩基性酸イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を12ml用いて処理しモリブデン酸を除去した。この溶液を精機度が約50%になるまで機能して500mlのオートクレーブ中へ入れ、さらにメタノール230ml,3、4~キンリンン12.6分, 酢酸0.3ml, 酢酸ナトリウム0.4分, ラネーニンケル9.0分(含水)を加え水素で洗り、反応液がした。反応液を充り、に液が多くので80分間提性した。反応液を約200元はまで機能し、冷却すると結晶が析出した。この結晶を严取し、50分メタノールで再結品して1

つづいて、この反応被をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型 人間を用いてカラムク した 強酸性陽イオン交換 樹脂を用いてカラムクロマトクラフィーを一回行なう ことにより 95 がいまる。さらに、クロマトク ができる。 さらに、クロマトク ができる。 でしょう できる という利点もある。

従つて、本発明方法は極めて高収率に D - リポースを製造するととができるので工業的に非常に有益な方法である。

4.図面の簡単な説明

サ1 図は本発明方法の実施例1 の溶離分布図、 サ2 図は実施例3 の溶離分布図である。

① ---- D - リポース分画 ① ---- D - ア ラピノース分画 ① ---- D - キシロースと D - リクソースの分画 ② ---- ホウ酸分画 - D - リピチル - 3.4 - キシリジンの結晶 2 4.4 g (8 9.7 %)を得た。融点 1 4 5 ℃。 (a) D -2 1.8° (C = 0.4 , メタノール)

とうして得られた1-D-リピチル-3.4-キ シリジンを常法に従つてジアゾニウム塩溶液とカ ップリング反応し、次いでパルピツール酸と縮合 すればリポフラピンが得られる。

[発明の効果].

従来のD-アラビノースのエピメリ化反応は水の溶媒のもと、モリブデン酸化合物を触媒として行ない、D-リポースへのエピメリ化率は20~30%程度であつた。

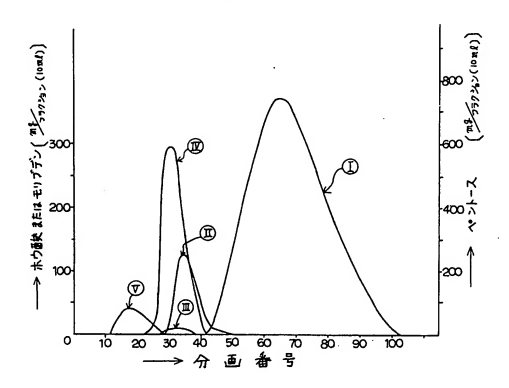
本発明方法は、従来の方法にホウ酸化合物を添加し、さらに溶媒として水のほか有機溶媒を使用することによりエピメリ化率を約70~94%にまで向上させることができた。特に、溶媒として有機溶媒を使用すると約90~94%という驚異的なエピメリ化率を示した。

(ツ ---- モリプデン分画

出 顧 人 東京田辺製業株式会社代 理 人 久 高 将 信(外一名)

図面の浄費(内容に変更なし)

5 1 8



手 統 補 正 書(方式)

昭和60年7月11日

特許庁長官 字 賀 道 郎 段

1.事件の表示

特願昭60-53,432号

2.発明の名称

Dーリポースの製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

東京田辺製菓株式会社

4.代 理 人

東京都港区虎ノ門1-1-12. 虎ノ門ピル505号

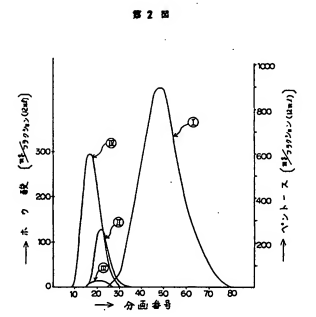
(6217) 久 高 得 信 (外一名)

5.補正命令の日付 昭和60年6月25日 (発送)

6. 補正の対象 願書及び明細書全文並に図面

7. 裾正の内容 別紙のように顧告及び明細書の浄書 並に適正な図面 (いずれも内容に変更なし)を

提出します。



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.